STN Karlsruhe

FILE LAST UPDATED: 15 JAN 2004 <20040115/UP>
MOST RECENT DERWENT UPDATE: 200404 <200404/DW>

DERWENT WORLD PATENTS INDEX SUBSCRIBER FILE, COVERS 1963 TO DATE

L1 ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN

ACCESSION NUMBER: 1968-27002Q [00] WPIDS

TITLE: High molecular weight organosiloxane copolymers.

DERWENT CLASS: A00

PATENT ASSIGNEE(S): (DOWO) DOW CORNING AG COUNTRY COUNT: 1

COUNTRY COUNT:
PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE WEEK LA PG MAIN IPC

DE 1295834 B (196800)* <--

PRIORITY APPLN. INFO: US 1959-842586 19590928

BASIC ABSTRACT:

DE 1295834 B UPAB: 19930831

Organosilanols or organosiloxanes (1) containing 1-2.05 Si-linked OH-groups per molecule are reacted with acyloxy group-containing organosilicon cpds. (2) containing 2-2.05 saturated aliphatic monoacyl groups with less than 4 C atoms per molecule. The organosilicon cpds. (1) and (2) consist of Si atoms on to which at least 2 optionally halogenated monovalent hydrocarbon or cyanoalkyl groups are linked through Si-C bonds, while the remaining valencies of the Si are saturated by O atoms linked to Si.

Copolymers with definite distribution of monomer units, and which can be hardened to elastomers, are obtained. Cyclic polymer formation is very small.

FILE SEGMENT: CPI FIELD AVAILABILITY: AB

MANUAL CODES: CPI: A06-A00A

(a) Int. Cl.: C 08 g, 31/02 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND C 08.g, 31/34



@

Deutsche Kl.:

39 b5, 31/02 39 b5, 31/34

[®] Auslegeschrift

1 295 834

20

Aktenzeichen:

P 12 95 834.8-44 (D 34368)

<u>@</u>

Anmeldetag:

28. September 1960

4

Auslegetag:

22. Mai 1969

Ausstellungspriorität:

39

Unionspriorițăt

32

Datum:

28. September 1959

33 Land:

V. St. v. Amerika

3 Aktenzeichen:

842586

64)

Bezeichnung:

Verfahren zum Herstellen von höhermolekularen Organosiloxanen

(6)

Zusatz zu:

_

@

Ausscheidung aus:

__

70

Anmelder:

Dow Corning AG, Basel (Schweiz)

Vertreter:

Drissl, L. F., Rechtsanwalt, 8000 München

7

Als Erfinder benannt:

Bruner, Leonard B., Madison, Wis. (V. St. A.)

66)

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

FR-PS 962 993

400C67TT

Es ist bekannt, mit Hilfe von alkalischen oder sauren Katalysatoren Organopolysiloxane zu kondensieren. Dabei erfolgt jedoch stets eine unerwünschte Umlagerung von Siloxanbindungen, so daß Gleichgewichtsgemische von verschiedenen cyclischen und linearen Organopolysiloxanen mit statischer Verteilung der Einheiten und einem Spektrum der Molekulargewichtsverteilung erhalten werden.

Die linearen Organopolysiloxane sind zwar ohne Rücksicht auf Schwankungen in der Verteilung von 10 Silanole und Siloxane der Formeln Einheiten und Molekulargewichten härtbar. Dagegen wirken die cyclischen Organopolysiloxane nur als Verdünnungsmittel und werden bei durchschnittlichen Härtungsbedingungen häufig nicht polymerisiert.

Außerdem führt der Versuch, mit Hilfe der oben- 15 genannten alkalischen und sauren Katalysatoren Mischpolymere herzustellen, günstigstenfalls zu einer statistischen Verteilung der verschiedenen vorgelegten Organosiloxaneinheiten. Ist zudem eine Organosiloxaneinheit beträchtlich reaktionsfähiger als andere, 20 hauptsächlich Acyloxysilan sowie Siloxane der Forso entsteht häufig überhaupt kein Mischpolymerisat.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden dagegen Organosilanole und Hydroxylgruppen enthaltende Organosiloxane ohne Bildung von cyclischen Verbindungen und ohne unerwünschte Umlagerung 25 von Siloxanbindungen in höhermolekulare Organosiloxane umgewandelt. Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht somit die Gewinnung von Mischpolymeren mit vorbestimmter Verteilung der Ein-

Dagegen ist bisher noch kein Vernetzungsverfahren, auch kein solches, bei dem Organopolysiloxane mit Triacyloxysiloxanen unter Bildung von Festkörpern vernetzt werden, bekanntgeworden, das die Gewinteilung der Einheiten ermöglicht. Ferner ist bisher kein Verfahren bekanntgeworden, das es ermöglicht, aus mit Triacyloxysilanen gehärteten Organopolysiloxanen, die 1 bis 1,7 organische Reste am Siliciumatom tragen, Elastomere herzustellen. Das erfindungs- 40 gemäße Verfahren ermöglicht dagegen z. B. zu Elastomeren härtbare Organopolysiloxane herzustellen.

Das erfindungsgemäße Verfahren zum Herstellen von höhermolekularen Organosiloxanen aus Organosilanolen und OH-Gruppen enthaltenden Organo- 45 siloxanen durch Umsetzung mit Organosiliciumverbindungen, die Acyloxygruppen enthalten, ist dadurch gekennzeichnet, daß man Organosilanole oder Organosiloxane (1) verwendet, die mindestens 1 und durchschnittlich 1 bis 2,05 siliciumgebundene Hydroxyl- 50 gruppen je Molekül tragen, und als Acyloxygruppen tragende Organosiliciumverbindungen (2) solche verwendet, die mindestens 2 und durchschnittlich 2 bis 2,05 gesättigte aliphatische Monoacylreste mit weniger als 4 C-Atomen je Molekül tragen, wobei die Organo- 55 siliciumverbindungen (1) und (2) jeweils im wesentlichen aus Si-Atomen bestehen, an denen mindestens zwei durch Si — C-Bindungen gebundene, gegebenenfalls halogenierte einwertige Kohlenwasserstoffreste restlichen Valenzen des Siliciums in diesen Verbindungen durch siliciumgebundene Sauerstoffatome abgesättigt sind.

Der im Zusammenhang mit der Beschreibung der »im wesentlichen« soll das mögliche Vorhandensein einiger monoorganosubstituierter Si-Atome sowohl in (1) als auch in (2) und damit ein Vorhandensein

verzweigtkettiger Polymerer in solchen Mengen, daß weder die durchschnittliche Anzahl an Si-gebundenen Hydroxylresten in (1) noch die durchschnittliche Anzahl von Si-gebundenen Acyloxyresten in (2) größer als 2,05 ist, andeuten. Die erhaltenen Polymeren weisen durchschnittlich 1,95 bis 2,7 organische Reste je Si-Atom auf.

Organosiliciumverbindungen (1) sind hauptsächlich Triorganosilanole der Formel R3SiOH und

HO(SiR2O),H, R(SiR₂O)_mSiR₂OH

und

R(SiR2O), SiR(OH)2

(m = ganze Zahl).

Zu den Organosiliciumverbindungen (2) gehören meln

AcO(SiR'2O),Ac

und

 $R'(SiR'_2O)_nSiR'(OAc)_2$

(n = ganze Zahl, Ac = gesättigter aliphatischer Monoacylrest mit weniger als 4 C-Atomen, R und R' = einwertige, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffreste und/oder Cyanalkylreste).

Die Organosiliciumverbindungen (1) und (2) können ebensogut dünnflüssige Stoffe wie nicht fließende hochviskose Polymere sein, d.h., m und n können jeweils einen Wert von 1 bis 10000 oder darüber nung von Mischpolymeren mit vorbestimmter Ver- 35 haben. Vorzugsweise beträgt der Wert von m und n jeweils weniger als 1500; dadurch wird die Handhabung und die Umsetzung erleichtert. Diese Begrenzung ist über nicht entscheidend. Zur erfindungsgemäßen Verwendung geeignet sind auch Gemische aus Verbindungen (1) und (2), die Molekülarten mit verschiedenen Werten für m bzw. n enthalten.

In jedem Molekül von (2) können verschiedenartige Acylreste Ac vorliegen. Die Acylreste können

Formyl-, Acetyl- oder Propionylreste sein.

Ebenso können in den Verbindungen (1) und (2) mehrere verschiedene Reste R und R' vorhanden sein. (1) und (2) können jeweils Monomere, Homopolymere oder Mischpolymere oder Gemische aus diesen Monomeren und Polymeren mit gleichen oder unterschiedlichen Werten für m bzw. n sein. Die organischen Reste R und R' können beliebige einwertige Kohlenwasserstoffreste, beispielsweise Alkylreste, wie Methyl, Athyl, Butyl, tert.Butyl, Octadecyl und Myricyl, Alkenylreste, wie Vinyl, Allyl oder Hexenyl, cycloaliphatische Reste, wie Cyclohexyl, Cyclopentyl, Cyclohexenyl und Cyclobutyl, Alkarylreste, wie Benzyl oder B-Phenyläthyl, und aromatische Kohlenwasserstoffreste, wie Phenyl, Tolyl, Xylyl, Naphthyl, Xenyl und Phenanthryl, sowie beliebige halogenierte einwertige oder Cyanalkylreste gebunden sind, während die 60 Kohlenwasserstoffreste, wie Chlormethyl, Pentafluor-Trifluorvinyl, Chlorphenyl, Bromphenyl, a,a,a - Trifluortolyl, Bromxenyl, Chlortrifluoreyclobutyl, Chlorcyclohexyl und Jodphenyl sein.

Außerdem können R und/oder R' beliebige Cyan-Organosiliciumverbindungen gebrauchte Ausdruck 65 alkylreste, wie β-Cyanäthyl, γ-Cyanpropyl, ω-Cyansim wesentlichen« soll das mögliche Vorhandensein butyl, β-Cyanpropyl, γ-Cyanbutyl und ω-Cyanoctadecyl sein. Gegebenenfalls vorhandene Cyanalkylreste sind in den erfindungsgemäß hergestellten Pro-

dukten vorzugsweise an mindestens 1 Molprozent der Si-Atome gebunden.

Die Umsetzung bei dem erfindungsgemäßen Verfahren verläuft wahrscheinlich nach folgender Glei-

$$\equiv$$
 SiOH + AcOSi \equiv \longrightarrow \equiv SiOSi \equiv + AcOH

Die Umsetzung wird unter Feuchtigkeitsausschluß durchgeführt, damit keine Hydrolyse der Acyloxygruppen erfolgt. Die Umsetzung kann in für die 10 Reaktionsteilnehmer gemeinsamen Lösungsmitteln, wie Toluol, Xylol oder Methylisobutylketon, vorgenommen werden.

Wird ein Triorganosilanol RaSiOH oder ein eine Hydroxylgruppe enthaltendes Siloxan

mit einem Diacyloxysilan oder einem zwei Si-gebundene Acyloxygruppen enthaltenden Siloxan, wie

oder

umgesetzt, so erhält man durch endblockierte Produkte, wie

R₃SiO(SiR₂O)_nSiR₂OAc

R₃SiO(SiR₂O)_nSiR₂OSiR₃

R'(SiR₂'O), SiR'(OAc)OSiR₃

 $R'(SiR_2'O)_nSiR'(OSiR_3)_2$

 $R(SiR_2O)_mSiR_2O(SiR_2'O)_nSiR_2OAc$

 $R(SiR_2O)_mSiR_2O(SiR_2O)_mSiR_2OSiR_2(OSiR_2)_mR$

 $R'(SiR_2'O)_mSiR'(OAc)OSiR_2(OSiR_2)_mR$

 $R'(SiR_2'O)_nSiR'[OSiR_2(OSiR_2)_mR]_2$

 $R_3SiO(SiR_2'O)_mSiR_2'OSiR_2(OSiR_2)_mR$

und

 $R'(SiR_2'O)_nSiR'(OSiR_3)OSiR_2(OSiR_2)_mR$

Wird ein Silandiol oder ein Siloxandiol

HO(SiR2O)mH

oder

$$R(SiR_2O)_mSiR(OH)_2$$

mit dem oben angegebenen Acyloxygruppen enthaltenden Stoff umgesetzt, etwa

AcO(SiR₂O),Ac

oder

so erfolgt die Polykondensation ohne Umlagerung, 55 und es entstehen Polymere mit sich wiederholenden Blockeinheiten, wie:

$$\frac{-\left[\left(\operatorname{SiR}_{2}\operatorname{O}\right)_{m}-\left(\operatorname{SiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{n}\right]-\left(\operatorname{SiR}_{2}\operatorname{O}\right)_{m}-\left(\operatorname{SiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{n}}{\left(\operatorname{OSiR}_{2}^{2}\right)_{n}\operatorname{R}'}\right]}$$

$$-\left[\left(\operatorname{SiR}_{2}\operatorname{O}\right)_{m}-\left(\operatorname{SiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{n}-\left(\operatorname{SiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{n}\right]$$

$$-\left(\operatorname{OSiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{m}-\left(\operatorname{SiR}_{2}^{2}\operatorname{O}\right)_{n}\right]$$

$$\begin{array}{c|c}
SiRO & (SiR_{2}O)_{n}
\end{array}$$

Ist das Molverhältnis der hydroxylgruppenhaltigen Verbindungen (1) zur acylgruppenhaltigen Verbindung (2) größer als 1, so weisen die entstehenden Polymeren im allgemeinen endständige Hydroxylgruppen auf.

Ist das Molverhältnis von (1) zu (2) kleiner als 1, so sind die entstehenden Polymeren im allgemeinen

mit Acyloxygruppen endblockiert.

Dieses Molverhältnis kann von 2:1 bis 1:2 schwanken. Je mehr das Molverhältnis sich 1 nähert, desto 35 größer ist die Möglichkeit, daß Polymere von hohem Molekulargewicht entstehen, denn dann kann nicht der Fall eintreten, daß alle Moleküle entweder mit Hydroxylgruppen oder mit Acyloxygruppen endblockiert sind, wodurch eine weitere Umsetzung nach 40 dem erfindungsgemäßen Verfahren ausgeschlossen wilre.

Ist die Summe aus m und n im Durchschnitt größer als 6, insbesondere größer als 10, ist die Möglichkeit einer Bildung von cyclischen Polymeren äußerst 45 gering. Sind Silanole bzw. Acyloxysilane oder Siloxane mit 1 bis 5 Einheiten die Ausgangsstoffe, so läßt sich die Entstehung cyclischer Produkte durch stufenweise Polykondensation umgehen.

Man kann etwa R₂Si(OH)₂mit R₂Si(OAc)₂ in Mol-50 verhältnissen von 2:1 und 1:2 umsetzen, wobei

getrennt beispielsweise

HOSiR, OSiR, OSIR, OH

bzw.

AcOSiR2OSiR2OSiR2OAc

entstehen. Diese können dann weiter umgesetzt werden, wobei die Wahrscheinlichkeit, daß cyclische Polymere gebildet werden, stark verringert ist.

Das erfindungsgemäße Verfahren läßt sich in befriedigender Weise durch bloßes Mischen der Reaktionsteilnehmer durchführen. Je größer aber die Moleküle der Stoffe (1) und (2) und die Moleküle des polymeren Produktes sind, desto langsamer verläuft 65 die Umsetzung. Durch Erhitzen auf Temperaturen bis zu 200° kann die Umsetzung beschleunigt werden.

Es wurde weiterhin gefunden, daß die Umsetzung von (1) und (2) durch eine beliebige nichtionische

Zu den nichtionischen Stickstoffbasen gehören Ammoniak, primäre, sekundäre und tertiäre Amine, nicht jedoch quaternäre Ammonium- und Alkali- 5 metallverbindungen.

Beispiele von erfindungsgemäß wirksamen Aminen sind: sek.Butylamin, Diäthylbenzylamin, Diäthylamin, Diisoamylamin, Diisobutylamin, Dimethylamin, Dimethylaminomethylphenol und Dimethylbenzylamin, 10 und Si(CH₃)₂O-Einheiten.

Ammoniak kann als Katalysator verwendet werden, und zwar entweder, indem man das Gemisch von Organosiliciumverbindungen einem Ammoniakstrom in einem geschlossenen Gefäß aussetzt oder indem man den Ammoniak in situ, beispielsweise durch 15 Zersetzung einer Verbindung, wie Ammoniumkarbonat, in Gegenwart der Organosiliciumverbindungen (1) und (2) herstellt.

Die Carbonsäuresalze der obengenannten Basen sind ebenfalls als Katalysatoren bei dem erfindungs- 20 gemäßen Verfahren anwendbar, wenngleich sie nicht so wirksam sind wie die Basen selbst.

Wird der Katalysator im Überschuß angewandt, so wirkt er meist lediglich als Lösungsmittel. Um überhaupt wirksam zu sein, muß der Katalysator in einer 25 Menge von mindestens 0,1 Gewichtsprozent, berechnet auf das Gesamtgewicht von (1) und (2), vorhanden sein.

Es ist zweckmäßig, aber nicht unbedingt erforderlich, daß das als Katalysator vorhandene Amin bzw. Aminsalz in einer Menge vorliegt, die ausreicht, um 30 ein Verhältnis von einem basischen Stickstoffatom je Acyloxyrest in (2) zu ergeben; dadurch wird eine schnelle Reaktion gewährleistet.

Die in den nachstehenden Beispielen angegebenen Viskositätswerte wurden bei 25° ermittelt.

Beispiel, 1

Durch tropsenweises Zugeben von (CH₃)₃SiOH zu einem Gemisch von

CH₃Si
$$\begin{pmatrix} O \\ OCCH_3 \end{pmatrix}_3$$

Pyridin und Toluol wird nach Vakuumdestillation 45 bei 52°, bei 4 bis 5 mm Hg die Verbindung

$$(CH_3)_3SiOSiCH_3\begin{pmatrix}O\\\parallel\\OCCH_3\end{pmatrix}_2$$

erhalten. Aquimolare Mengen dieses Stoffes und eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans (m durchschnittlich 78,4) von 129 cSt werden gemischt und 24 Stunden auf 110 erhitzt, wodurch ein Produkt mit der Viskosität 4400 cSt erhalten wird.

Beispiel 2

Aquimolare Mengen von

$$(CH_3)_3SiOSiCH_3$$
 $\begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ OCCH_3 \end{pmatrix}_2$

und einem endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxan ($m \simeq 288$) von 1920 cSt werden unter Rühren mit 0,5 Gewichtsprozent

n-Hexylamin-2-äthylhexoat gemischt. Nach 18 Stunden bei 37° hat sich die Viskosität auf 23500 cSt erhöht. Das Reaktionsprodukt besteht größtenteils aus einem Polymeren von

Beispiel 3

$$(C_6H_5)_2CH_3SiOSiCH_3$$
 $\begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ OCCH_3 \end{pmatrix}$

wird hergestellt, indem man (C6H5)2CH3SiOH tropfenweise zu

CH₃Si
$$\begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ OCCH_3 \end{pmatrix}$$

zugibt und das Produkt im Vakuum bei 173° und einem absoluten Druck von 2 mm Hg destilliert. 2,58 g

$$(C_6H_5)_2CH_3SiOSiCH_3$$
 $\begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ OCCH_3 \end{pmatrix}_2$

0,3 g n-Hexylamin-2-äthylhexoat und 51,0 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans ($m \approx 100$) von 192 cSt werden miteinander vermischt und in einer verschlossenen Flasche bei Raumtemperatur stehengelassen. Nach 241/2 Stunden hat die Viskosität 1680 cSt erreicht. Es liegt ein Mischpolymeres aus

$$O -$$

 $(C_6H_5)_2CH_3SiOSiCH_3O-$

und Si(CH₃)₂O-Einheiten vor.

Beispiel 4

1,63 g Diphenyldiacetoxysilan werden tropfenweise einem Gemisch von 144 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans $(m \simeq 358)$ von 3460 cSt und etwa 0,25 g Di-n-hexyl-50 amin zugegeben. Nach 17 Stunden bei Raumtemperatur liegt ein Mischpolymeres aus (C₆H₅)₂SiO- und (CH₃)₂SiO - Einheiten mit einer Viskosität von 56000 cSt vor.

Beispiel 5

142 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans ($m \simeq 520$) von 9740 cSt, 3 g Di-n-hexylamin und 0,443 g Dimethyldiacetoxysilan werden bei 25° miteinander vermischt. 60 Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur hat das von cyclischen Einheiten freie Polysiloxan eine Viskosität von 173 000 cSt. Die Viskosität bleibt 50 Stunden lang konstant.

Beispiel 6

138 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans von 9740 cSt, 2,8 g Di-n-hexylamin und 1,3 g 3,3,3-Trifluorpropylmethyl35

diacetoxysilan werden bei 25° miteinander vermischt. Nach einer Stunde beträgt die Viskosität 2400000 cSt; nach 18 Stunden liegt die Viskosität im Bereich von 10000000 cSt. Das Reaktionsprodukt stellt ein Mischpolymeres aus F₃CCH₂CH₂SiCH₃O- und Si(CH₃)₂O- 5 Einheiten dar.

Beispiel 7

140 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans von 9740 cSt, 2,8 g 10 Di-n-hexylamin und 0,88 g

$$CICH_{2}CH_{2}CH_{2}SiCH_{3}\begin{pmatrix}O\\\parallel\\OCCH_{3}\end{pmatrix}_{2}$$

werden bei 25° miteinander vermischt. Nach 11/2 Stunden hat sich die Viskosität auf 144000 cSt erhöht, und es liegt ein Mischpolymeres aus

CICH2CH2CH2SiCH3O-

und Si(CH₃)₂O-Einheiten vor.

Beispiel 8

133,7 g eines endständige Hydroxylgruppen auf- 25 weisenden Dimethylpolysiloxans von 9740 cSt, 2,7 g Di-n-hexylamin und 1,58 g eines mit Acetoxygruppen endblockierten Dimethylpolysiloxans, das im Durchschnitt 4,68 Si-Atome je Molekül enthält, werden miteinander vermischt. Nach 11/2 Stunden bei 30 25° hat sich die Viskosität auf 144000 cSt erhöht, und es liegt ein von cyclischen Einheiten freies hochpolymeres Dimethylpolysiloxan vor.

Beispiel 9

Durch ein Gemisch von 135 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans von 9740 cSt und 0,42 g Dimethyldiacetoxysilan wird einige Minuten lang Ammoniakgas hindurchgeblasen. 40 Sodann wird das Reaktionsgefäß geschlossen und bei 25° gehalten. Nach 90 Stunden hat sich die Viskosität auf 48 400 cSt erhöht.

Beispiel 10

20 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans ($m \simeq 44$) von 21 cSt werden mit 4,36 g Phenylmethyldiacetoxysilan gemischt und etwa 16 Stunden auf 150° erhitzt, wobei man eine 50 Phenylmethyldiacetoxysilan und 10 g Pyridin wird Flüssigkeit mit einer Viskosität von 2000 cSt erhält. Diese Flüssigkeit, die aus Mischpolymeren mit C₆H₃CH₃SiO- und (CH₃)₂SiO-Einheiten besteht, nimmt infolge Polymerisation weiter in ihrer Viskosität zu, bis nach 4tägigem Stehen an der Lust bei 55 Raumtemperatur 8000 cSt erreicht sind.

Beispiel 11

Proben von jeweils 10 g eines endständige Hydroxyl- 60 gruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans von 51 cSt werden mit den folgenden Mengen Phenylmethyldiacetoxysilan gemischt und 20 Stunden auf 150° erhitzt, wobei das Gemisch der Atmosphäre ausgesetzt ist. Die erhaltenen, aus C₆H₂CH₃SiO- 65 und (CH₃)₂SiO-Einheiten bestehenden Mischpolymeren haben die unten angegebenen Viskositäts-

Tabelle I

$C_0H_3CH_3Si\begin{pmatrix}O\\ OCCH_3\end{pmatrix}_2$ in g	Viskosität in cSt
2,1	1 720
2,0	10 200
1,9	10 500
1,8	46 200

Beispiel 12

0,9 g Pyridin werden zu Gemischen, wie sie gemäß Beispiel 11 verwendet werden, zugefügt und jeweils 20 Stunden bei Raumtemperatur luftdicht verschlossen stehengelassen. Die erhaltenen, aus C₆H₅CH₃SiO-20 und (CH₃)₂SiO-Einheiten bestehenden Mischpolymeren haben folgende Viskositätswerte:

Tabelle II

C ₆ H ₃ CH ₃ Si $\begin{pmatrix} O \\ \parallel \\ OCCH_3 \end{pmatrix}_2$ in, g	Viskosität in cSt
2,1	1060
2,0	1600
1,9	685
1,8	420

Beispiel 13

Ein Gemisch aus 100 g eines endständige Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans ($m \simeq 40$) von 46,1 cSt, 21,1 g Phenylmethyldiacetoxysilan und 11,0 g Pyridin wird 42 Stunden bei Raumtemperatur stehengelassen, sodann in Diäthyläther gelöst, mehrere Male mit Wasser gewaschen und schließlich destilliert, wobei man 108,3 g eines aus C₆H₅CH₃SiO- und (CH₃)₂SiO-Einheiten bestehenden Mischpolymers er-

Beispiel 14

Ein Gemisch aus 16,6 g HO[Si(CH₃)₂O]₂H, 23,8 g bei Raumtemperatur 72 Stunden stehengelassen. Das Reaktionsprodukt wird in Ather gelöst, mit Wasser gewaschen und destilliert, wobei man ein Mischpolymeres aus C₆H₅CH₃SiO- und

O1/2Si(CH3)2OSi(CH3)2O1/2-Einheiten mit einer Viskosität von 12 700 cSt erhält.

Beispiel 15

Durch Zugabe von 0,2 g Vinylmethyldiacetoxysilan während einer halben Stunde zu einem Gemisch von 5 g eines mit Hydroxylgruppen endblockierten Dimethylpolysiloxans von 5000 cSt ($m \simeq 412$) und 0,2 g Tetramethylguanidin erhält man ein Misch-polymeres aus CH₂ = CHCH₃SiO- und (CH₃)₂SiO-Einheiten mit einer Viskosität von etwa 500 000 cSt. Das weiße, unlösliche Tetramethylguanidinacetat wird

909 521/539

15

durch etwa 16stündiges Erhitzen des Produktes auf 150° entfernt.

Beispiel 16

Ein Gemisch aus 100 Teilen eines endständige 5 Hydroxylgruppen aufweisenden Dimethylpolysiloxans von 3490 cSt ($m \simeq 359$), 2 Teilen Di-n-hexylamin und 0,5 bis 1 Teil Vinylmethyldiacetoxysilan ergibt nach 2 bis $2^1/_2$ Stunden langem Stehen bei Raumtemperatur ein hochviskoses Mischpolymeres aus $CH_2 = CHCH_3SiO-$ und $(CH_3)_2SiO-$ Einheiten mit einer ungefähren Plastizität nach Williams von 0,050 bis 0,060.

Patentansprüche:

1. Verfahren zum Herstellen von höhermolekularen Organosiloxanen aus Organosilanolen und OH-Gruppen enthaltenden Organosiloxanen durch Umsetzung mit Organosiliciumverbindungen, die Acyloxygruppen enthalten, dadurch gekennzeich net, daß man Organosilanole oder Organosiloxane (1) verwendet, die mindestens 1 und durchschnittlich 1 bis 2,05 siliciumgebundene Hydroxylgruppen je Molekül tragen, und als Acyloxygruppen tragende Organosiliciumverbindungen (2) solche verwendet, die mindestens zwei und durchschnittlich 2 bis 2,05 gesättigte aliphatische Monoacylreste mit weniger als 4 C-Atomen je Molekül tragen, wobei die 30 Organosiliciumverbindungen (1) und (2) jeweils

im wesentlichen aus Si-Atomen bestehen, an denen mindestens zwei durch Si — C-Bindungen gebundene, gegebenenfalls halogenierte einwertige Kohlenwasserstoffreste oder Cyanalkylreste gebunden sind, während die restlichen Valenzen des Siliciums in diesen Verbindungen durch siliciumgebundene Sauerstoffatome abgesättigt sind.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gegekennzeichnet, daß man unter Ausschluß von Feuchtigkeit 2 bis 1 Mol der Organosiliciumverbindung (1) pro 1 bis 2 Mol der Organosiliciumverbindung (2) und als Organosiliciumverbindung (1) eine Verbindung der allgemeinen Formel

$HO(SiR_2O)_mH$ oder $R_3Si(OH)$

bzw. Gemische dieser Verbindungen verwendet und als Organosiliciumverbindung (2) eine solche der Formel

AcO(SiR₂O),Ac

verwendet (R und R' = einwertige, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffreste oder Cyanalkylreste, m und n = ganze Zahlen, Ac = gesättigter Monoacylrest mit weniger als 4 C-Atomen).

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung in Gegenwart einer nichtionischen Stickstoffbase mit einer Dissoziationskonstante von mindestens 10⁻¹⁰ oder eines Carbonsäuresalzes einer solchen Base als Katalysator vornimmt.